#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局





(43) 国際公開日 2005 年6 月16 日 (16.06.2005)

**PCT** 

### (10) 国際公開番号 WO 2005/054170 A1

(51) 国際特許分類<sup>7</sup>: **C07C 49/835**, 49/84, 409/08, C07D 307/80, 493/08, A61K 31/343, 31/12, 31/201, 31/34, A61P 3/10, 9/10, 13/12, 19/02, 19/06, 19/08, 25/02, 27/12, 29/00, 31/00, 35/00, 43/00, A23L 1/30, 1/16

(21) 国際出願番号: PCT/JP2004/017887

(22) 国際出願日: 2004年12月1日(01.12.2004)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-408215 2003年12月5日(05.12.2003) JP

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): タカラバイオ株式会社(TAKARA BIO INC.) [JP/JP]; 〒5202193 滋賀県大津市瀬田三丁目4番1号 Shiga (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 大野木宏 (OHNOGI, Hiromu). 杉山 勝美 (SUGIYAMA, Katsumi). 榎 竜嗣 (ENOKI, Tatsuji). 小林 英二 (KOBAYASHI, Eiji). 佐川 裕章 (SAGAWA, Hiroaki). 加藤 郁之進 (KATO, Ikunoshin).

- (74) 代理人: 細田 芳徳 (HOSODA, Yoshinori); 〒5406591 大阪府大阪市中央区大手前一丁目 7番 3 1 号 O M M ビル 5 階 私書箱 2 6 号 細田国際特許事務所内 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

#### - 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: REMEDY

(54) 発明の名称: 治療剤

(57) Abstract: It is intended to provide a novel chalcone compound having a carbon monoxide inhibitory effect or an aldose reductase inhibitory effect, its derivative or salts thereof; and a drug, a food, a drink or a feed having a therapeutic or preventive effect on a disease with a sensitivity to this compound by taking advantage of the physiological effect of the compound.

(57) 要約: 本発明は、一酸化窒素抑制作用又はアルドースレダクターゼ阻害作用を有する、新規なカルコン類化合物、その誘導体またはそれらの塩を提供する。また本発明は、該化合物の生理作用を利用した、該化合物に感受性を示す疾患に対する治療又は予防効果を有する医薬、食品、飲料または飼料を提供する。



#### 明細書

治療剤

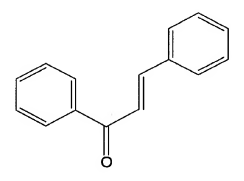
技術分野

[0001] 本発明は新規なカルコン類化合物、および当該化合物の生理作用を利用した医薬、飲食品等に関する。

背景技術

[0002] カルコン類化合物とは、下記式(化1)のカルコン骨格を有する化合物の総称であり、これらの化合物として、天然物からの抽出や合成によって得られたさまざまな化合物が知られている。

[0003] [化1]



[0004] また、これらの化合物の生理活性については、化合物によってそれぞれ多種多様であり、例えば細胞毒性、抗がん活性、化学防御、抗変異原性、抗菌活性、抗ウィルス活性、抗原虫性、殺虫作用等が知られている(例えば、非特許文献1)。また、本発明者らは、これらのカルコン類化合物に神経成長因子(NGF)産生増強作用があることを見出している(例えば、特許文献1)。

特許文献1:国際公開第01/54682号パンフレット

非特許文献1:J. R. Dimmock 他3名, Current Medicinal Chemistry, (オランダ), 1999年, Vol. 6, p. 1125~1149

発明の開示

発明が解決しようとする課題

[0005] 本発明の目的は、新規なカルコン類化合物とその生理作用を利用した医薬、もしく は飲食品等を提供することにある。

課題を解決するための手段

[0006] 本発明を概説すれば、本発明の第1の発明は、下記式(1)〜(9)のいずれかで表されるカルコン類化合物、その誘導体又はそれらの塩に関する。

[0007] [化2]

# [0008] [化3]

[0009] [化4]

[0010] [化5]

[0011] [化6]

WO 2005/054170 4 PCT/JP2004/017887

[0012] [化7]

[0013] [化8]

[0014] [化9]

[0015] [化10]

- [0016] 本発明の第2の発明は、本発明の第1の発明の化合物、その誘導体又はそれらの 塩を有効成分として含有することを特徴とする当該化合物に感受性を示す疾患の治療剤又は予防剤に関する。本発明の第2の発明において当該化合物に感受性を示す疾患としては、治療又は予防に一酸化窒素(NO)産生抑制又はアルドースレダクターゼ阻害を要する疾患が例示される。
- [0017] 本発明の第3の発明は、本発明の第1の発明の化合物、その誘導体又はそれらの 塩を有効成分として含有することを特徴とする、NO産生抑制剤又はアルドースレダ クターゼ阻害剤に関する。
- [0018] 本発明の第4の発明は、本発明の第1の発明の化合物、その誘導体又はそれらの塩を含有することを特徴とする食品、飲料又は飼料に関する。本発明の第4の発明の食品、飲料又は飼料は、当該化合物に感受性を示す疾患の治療又は予防に有用である。また、ここで当該化合物に感受性を示す疾患としては、例えばNO産生抑制又はアルドースレダクターゼ阻害を要する疾患が例示される。

## 発明の効果

[0019] 本発明により、新規なカルコン類化合物、その誘導体又はそれらの塩が提供される。当該化合物はNO産生抑制作用又はアルドースレダクターゼ阻害作用を有するため、該化合物、その誘導体又はそれらの塩は当該生理活性を利用した医薬、食品、飲料または飼料の有効成分として有用である。また、本発明により提供される医薬等は、例えばNO産生抑制又はアルドースレダクターゼ阻害を要する疾患などの、該化

合物に感受性を示す疾患に対する治療または予防効果を有する。 図面の簡単な説明

[0020] 「図1]TB3の $^{1}$ H-NMRスペクトルを示す図である。 「図2]TB3の $^{13}C-NMRスペクトルを示す図である。$ [図3]TB4の<sup>1</sup>H-NMRスペクトルを示す図である。 「図4]TB4の<sup>13</sup>C-NMRスペクトルを示す図である。 「図5]TB5の<sup>1</sup>H-NMRスペクトルを示す図である。 「図6]TB5の<sup>13</sup>C-NMRスペクトルを示す図である。 「図7]TB6の<sup>1</sup>H-NMRスペクトルを示す図である。 「図8]TB6の<sup>13</sup>C-NMRスペクトルを示す図である。 「図9]TB7の<sup>1</sup>H-NMRスペクトルを示す図である。 「図10TB7の<sup>13</sup>C-NMRスペクトルを示す図である。 「図11]TB8の<sup>1</sup>H-NMRスペクトルを示す図である。 「図12]TB8の<sup>13</sup>C-NMRスペクトルを示す図である。 「図13]TB9の<sup>1</sup>H-NMRスペクトルを示す図である。 「図14]TB9の<sup>13</sup>C-NMRスペクトルを示す図である。 「図15]化合物(C081)の<sup>1</sup>H-NMRスペクトルを示す図である。 [図16]化合物(C081)の<sup>13</sup>C-NMRスペクトルを示す図である。 「図17]化合物(C042)の $^{1}$ H-NMRスペクトルを示す図である。

発明を実施するための最良の形態

[0021] 本発明者らは上記式(1)〜(9)のいずれかで表される新規なカルコン類化合物、その誘導体又はそれらの塩(本明細書において、本発明の化合物と称することがある)と、当該化合物の有するNO産生抑制作用およびアルドースレダクターゼ阻害作用を見出し、該化合物を有効成分とする医薬、飲食品、飼料の提供が可能になった。なお、本発明の化合物と、その誘導体又はそれらの塩とは同等の作用を有し得る。上記式(1)〜(7)は食用植物であるセリ科のアシタバより単離された新規なカルコン類化合物である。

[0022] 本発明の化合物は、天然物由来でもよく、合成品、半合成品でもよい。天然物とし

ては食用植物由来が好ましく、食用植物としてはセリ科植物のアシタバが例示される。また、本発明の化合物に種々の異性体が存在する場合、いずれも任意に本発明において使用することができる。本発明の化合物は、単独で、若しくは2種以上を混合して使用することができる。

- [0023] 例えば、天然物からの本発明の化合物の製造は、公知の製造方法を組み合わせて行うことができる。例えば、本発明の化合物の天然物からの調製については、本発明の化合物含有物、例えばアシタバ等の植物から当該化合物を精製することができる。精製手段としては化学的方法、物理的方法等の公知の精製手段を用いればよく、ゲルろ過法、分子量分画膜による分画法、溶媒抽出法、イオン交換樹脂、シリカゲル、逆相系樹脂等を用いた各種クロマトグラフィー法等の従来公知の精製方法を組合せて本発明の化合物を精製すればよい。例えば、本発明の化合物である上記式(1)〜(7)の製造は、下記実施例1〜7を参考にして行うことができる。
- [0024] また、合成による本発明の化合物の製造は、公知の製造方法を組み合わせて行う ことができる。例えば、合成の方法はAlessandra Lattanzi et al., Synlett. 20 02, No. 6, p942-946; L. Claisen A. et al., Ber. 1881, No. 14, p246 0等を参照すればよい。例えば、本発明の化合物である上記式(9)で表される化合 物の製造は、下記実施例9を参考にして化学合成することで得ることができる。
- [0025] また、半合成による本発明の化合物の製造は、例えば、天然物由来のカルコン類化合物を原料として有機合成することにより得ることができる。例えば、本発明の化合物である上記式(8)で表される化合物は、下記実施例8を参考にして上記式(6)で表される化合物を還元処理することにより得ることができる。還元処理以外の有機合成の方法については、特に限定はないが、例えばAlessandra Lattanzi et al., Synlett. 2002, No. 6, p942—946; L. Claisen A. et al., Ber. 1881, No. 14, p2460等を参照すればよい。
- [0026] 本明細書において上記式(1)〜(9)で表される化合物の誘導体とは、該化合物を元化合物として合成される化合物であって、上記式(1)〜(9)で表される化合物と同等の作用、すなわち、NO産生抑制作用またはアルドースレダクターゼ阻害作用を有する化合物である。かかる誘導体としては、例えば上記式(1)〜(9)で表される化合

物のエステル体、エーテル体、配糖体など、体内で容易に加水分解し、所望の効果 を発揮し得る化合物(プロドラッグ)を挙げることができる。かかるプロドラッグの調製は 公知の方法に従えばよい。なお、かかる誘導体は、それらの塩であってもよい。

- [0027] また、本発明の化合物において、塩としては薬理学的に許容される塩が好ましい。 本発明で使用される塩としては、例えば、アルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩、有機塩基との塩などが例示される。かかる塩としては薬理学的に許容される塩が好ましい。なお、本発明において使用される薬理学的に許容される塩とは生物に対して実質的に無毒である塩を意味する。当該塩としては、たとえば、ナトリウム、カリウム、カルシウム、マグネシウム、アンモニウムまたはプロトン化されたベンザチン(N, N' ージーベンジルエチレンジアミン)、コリン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、エチレンジアミン、メグラミン(Nーメチルグルカミン)、ベネタミン(Nーベンジルフェネチルアミン)、ピペラジンもしくはトロメタミン(2ーアミノー2ーヒドロキシメチルー1、3ープロパンジオール)との塩が挙げられる。
- [0028] 本発明により、本発明の化合物を有効成分として含有する、当該化合物に感受性を示す疾患の治療剤又は予防剤(本明細書において、本発明の治療剤又は予防剤と称することがある)が提供される。ここで当該化合物に感受性を示す疾患とは、当該化合物により治療効果若しくは予防効果が得られ得る疾患をいい、該疾患としては、例えばNO産生抑制又はアルドースレダクターゼ阻害を要する疾患が挙げられる。
- [0029] 固形がんの増大に血管新生は必須であるが、血管内皮増殖因子/血管透過性亢進因子(VEGF)はこの過程に重要な役割を演じている。さまざまながん細胞においてVEGFはNOによって誘導される。すなわち、がん細胞のNO産生を抑制することによって、VEGF産生が抑制され、その結果、がん組織周辺での血管新生が阻害され、がんを脱落させることができる。
- [0030] また、NOはpH中性の生理的条件下でアミンと反応してニトロソアミンを生成する。 このニトロソアミンはDNAに損傷を与えることにより発がん性を示すことが知られてい る。また、疫学的にがんとの関連が高い肝吸虫感染患者や肝硬変患者においてNO 産生は亢進している。したがって、NO産生を抑制することによりハイリスクグループの 発がんを予防することができる。

- [0031] NOはまた、炎症性病変に特徴的に認められる浮腫、すなわち血管透過性亢進作用を誘発し[Japanese Journal of Cancer Research、第85巻、P331~334(1994)]、また炎症性メディエーターであるプロスタグランジン類の生合成を亢進させる[Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA、第90巻、P7240~7244(1993)]。一方、NOはスーパーオキシドラジカルと速やかに反応してペルオキシ亜硝酸イオンを生じ、ペルオキシ亜硝酸イオンが炎症性の細胞、組織障害を引き起こすとも考えられている。
- [0032] また、慢性関節性リウマチ、変形性関節リウマチ、痛風性関節炎、ベーチェット病などの関節炎患者の病変部の関節液には同患者の正常な関節や健常人の関節の関節液に比べて高濃度のNOが含まれている。
- [0033] 本発明の化合物は実施例11に記載のとおり、NO産生抑制作用を有することから、 上記のがん性疾患および炎症性疾患に対して有用な化合物である。本発明の化合物が有効なNO産生抑制を要する疾患としては、例えばがん性疾患、炎症性疾患、 慢性関節性リウマチ、変形性関節リウマチ、痛風性関節炎、ベーチェット病等の疾患が挙げられる。
- [0034] アルドースレダクターゼ(Aldose reductase:以下、ARと称することがある。)は生体内においてグルコース代謝経路の一つであるポリオール経路に関与する酵素である。該経路はARが関与するグルコースからソルビトール系の還元経路、およびソルビトールデビドロゲナーゼ(以下、SDHと称することがある。)が関与するソルビトールからDーフルクトースへの脱水素反応経路からなる。細胞内に流入するグルコース量が増大すると、解糖系で処理できないグルコースがポリオール経路を亢進させる。ところが、SDH活性はAR活性より低いことから、グルコースの流入が続くと中間代謝物のソルビトールが大量に産生されることになる。このようなソルビトールの蓄積に起因するさまざまな疾患、すなわち糖尿病合併症として起こる疾患としては、例えば白内障、末梢神経疾患、腎疾患、白血球の食菌作用の低下に起因する感染症、糖尿病性昏睡、大血管壁におけるアテローム変性による動脈硬化等の疾患が知られている。
- [0035] 本発明の化合物は実施例10に記載のとおり、AR阻害作用を有することから、上記

の糖尿病合併症に対して有用な化合物である。本発明の化合物が有効なAR阻害作用を要する疾患としては、例えば糖尿病合併症として引き起こされる疾患、例えば白内障、末梢神経疾患、腎疾患、白血球の食菌作用の低下に起因する感染症、糖尿病性昏睡、大血管壁におけるアテローム変性による動脈硬化等の疾患が例示される。また、本発明の化合物は、他の糖尿病治療剤と併用することもできる。

- [0036] 上記した本発明の治療剤又は予防剤は、本発明の化合物を有効成分とし、これを公知の医薬用担体と組合せて製剤化することにより製造できる。一般的には、これらの化合物を薬学的に許容できる液状または固体状の担体と配合し、かつ所望により溶剤、分散剤、乳化剤、緩衝剤、安定剤、賦形剤、結合剤、崩壊剤、滑沢剤等を加えて、錠剤、顆粒剤、散剤、粉末剤、カプセル剤等の固形剤、通常液剤、懸濁剤、乳剤等の液剤とすることができる。また、使用前に適当な担体の添加によって液状となし得る乾燥品とすることができる。
- [0037] 医薬用担体は、治療剤または予防剤の投与形態および剤型に応じて選択することができる。固体組成物からなる経口剤とする場合は、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、細粒剤、顆粒剤等とすることができ、たとえば、デンプン、乳糖、白糖、マンニット、カルボキシメチルセルロース、コーンスターチ、無機塩などが利用される。また経口剤の調製に当っては、更に結合剤、崩壊剤、界面活性剤、潤沢剤、流動性促進剤、矯味剤、着色剤、香料などを配合することもできる。たとえば、錠剤または丸剤とする場合は、所望によりショ糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロースなどの糖衣または胃溶性もしくは腸溶性物質のフィルムで被覆してもよい。液体組成物からなる経口剤とする場合は、薬理学的に許容される乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ剤などとすることができ、たとえば、精製水、エタノールなどが担体として利用される。また、さらに所望により湿潤剤、懸濁剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、防腐剤などを添加してもよい。
- [0038] 一方、非経口剤とする場合は、常法に従い本発明の前記有効成分を希釈剤として の注射用蒸留水、生理食塩水、ブドウ糖水溶液、注射用植物油、ゴマ油、落花生油 、大豆油、トウモロコシ油、プロピレングリコール、ポリエチレングリコールなどに溶解 ないし懸濁させ、必要に応じ、殺菌剤、安定剤、等張化剤、無痛化剤などを加えるこ

とにより調製することができる。また、固体組成物を製造し、使用前に無菌水または無菌の注射用溶媒に溶解して使用することもできる。

- [0039] また、本発明の予防剤または治療剤は、外用剤とすることもできる。外用剤としては、経皮投与用または経粘膜(口腔内、鼻腔内)投与用の、固体、半固体状または液状の製剤が含まれる。また、座剤なども含まれる。このような外用剤としては、たとえば、乳剤、ローション剤などの乳濁剤、外用チンキ剤、経粘膜投与用液剤などの液状製剤、油性軟膏、親水性軟膏などの軟膏剤、フィルム剤、テープ剤、パップ剤などの経皮投与用または経粘膜投与用の貼付剤などが挙げられる。
- [0040] 上記のような各種製剤形態での治療剤または予防剤は、それぞれ公知の医薬用担体などを利用して、適宜、常法により製造することができる。また、かかる治療剤または予防剤における有効成分の含有量は、その投与形態、投与方法などを考慮し、好ましくは後述の投与量範囲で当該有効成分を投与できるような量であれば特に限定されるものではない。
- [0041] 本発明の治療剤または予防剤における前記有効成分の含有量は、特に限定はないが、通常、0.001~80重量%が好適であり、より好適には0.01~50重量%、特に好適には0.1~20重量%が例示される。
- [0042] 本発明の治療剤又は予防剤の投与量は、その製剤形態、投与方法、使用目的およびこれに適用される患者の年齢、体重、症状などによって適宜設定され、一定ではないが、一般には製剤中に含有される有効成分の量で、ヒト(例えば成人)1日当り好ましくは10 μg~1g/kg体重、より好ましくは50 μg~500mg/kg体重、更に好ましくは100 μg~100mg/kg体重である。もちろん、投与量は、種々の条件によって変動するので、上記投与量より少ない量で十分な場合もあるし、あるいは範囲を超えて必要な場合もある。また、本発明の治療剤又は予防剤の投与方法は特に限定されるものではなく、使用目的および患者の年齢、症状などによって適宜設定すればよい。例えば、経口投与、静脈内投与、経皮投与等が挙げられる。経口投与の場合、本発明の治療剤又は予防剤はそのまま経口投与するほか、任意の飲食品に添加して日常的に摂取させることもできる。
- [0043] なお、本明細書において、医薬とは、便宜的に、上記の本発明の治療剤又は予防

剤を指すのみでなく、以下に記載される本発明のNO産生抑制剤又はアルドースレダクターゼ阻害剤をも指す場合がある。

- [0044] また、本発明の化合物を有効成分として含有するNO産生抑制剤又はアルドースレ ダクターゼ阻害剤を提供することもできる。本発明のNO産生抑制剤又はアルドース レダクターゼ阻害剤としては、前記有効成分そのものであってもよく、また、前記有効 成分を含む組成物であってもよい。本発明の熊様においては、有効成分としての塩 は薬理学的に許容される塩が好適である。本発明のNO産生抑制剤又はアルドース レダクターゼ阻害剤は、たとえば、前記有効成分を当該有効成分と同じ用途に使用 可能な他の成分などと配合し、上記治療剤または予防剤の製造方法に準じて通常 使用される試薬の形態に製造すればよい。本発明のNO産生抑制剤又はアルドース レダクターゼ阻害剤における前記有効成分の含有量は、これらの投与方法、使用目 的などを考慮し、本発明の所望の効果の発現が得られ得るような量であればよく、特 に限定されるものではないが、通常、0.001~100重量%が好適であり、より好適に は0.01~80重量%、特に好適には0.1~80重量%が例示される。また、使用量も 本発明の所望の効果の発現が得られ得るようであれば特に限定されるものではない 。特に、生体に投与して使用する場合には、好ましくは前記治療剤または予防剤に おける有効成分の投与量範囲内で有効成分を投与できるような量で使用すればよい 。投与方法についても特に限定されるものではなく、前記治療剤または予防剤と同様 に適宜設定すればよい。本発明のNO産生抑制剤又はアルドースレダクターゼ阻害 剤は、NO産生抑制又はアルドースレダクターゼ阻害を必要とする疾患において有 用である。また、本発明のNO産生抑制剤又はアルドースレダクターゼ阻害剤はこれ らの疾患に対する薬物のスクリーニングにも有用である。さらに本発明のNO産生抑 制剤又はアルドースレダクターゼ阻害剤は、これらの疾患の物理的変化に関する機 能研究にも有用である。
- [0045] また、本発明により本発明の化合物を含有してなる食品、飲料又は飼料(本明細書において、本発明の食品、飲料又は飼料と称することがある。また便宜的に、本発明の飲食品等と称することもある。)が提供される。本発明の食品、飲料又は飼料は、当該化合物に感受性を示す疾患の治療用又は予防用の食品、飲料又は飼料として有

用である。なお、本発明の食品、飲料又は飼料とは、当該疾患の治療又は予防を目的とすることを付した機能性食品(特定保健用食品)を包含するものである。該化合物に感受性を示す疾患としては、例えば前述の本発明の治療剤又は予防剤が適用される疾患が例示される。例えば、本発明の化合物を含有、添加および/または希釈してなる食品、飲料又は飼料は、そのNO産生抑制作用又はアルドースレダクターゼ阻害作用により、NO産生抑制又はアルドースレダクターゼ阻害を要する疾患の症状改善、予防に極めて有用である。よって、本発明の食品又は飲料は、血糖値が気になる方や、手足・関節に痛み・違和感がある方、視力の低下、体のむくみ、しびれを感じる方が摂取するのに好適である。

- [0046] なお、本明細書において、前記「含有」とは食品、飲料または飼料中に本発明で使用される有効成分が含まれるという態様を、前記「添加」とは食品、飲料または飼料の原料に、本発明で使用される有効成分を添加するという態様を、前記「希釈」とは本発明で使用される有効成分に、食品、飲料または飼料の原料を添加するという態様をいうものである。
- [0047] 本発明の食品、飲料又は飼料の製造方法は、特に限定はないが、一般に用いられている食品、飲料又は飼料の製造方法を採用でき、製造された食品、飲料又は飼料に、本発明の化合物が有効成分として含有されていれば良く、好適には本発明の有効成分が高含有されている食品、飲料又は飼料が例示される。なお、本明細書において、高含有とは、原料、例えばアシタバの単位重量あたりの本発明の化合物重量よりも本発明の食品、飲料又は飼料の単位重量あたりの本発明の化合物重量よりも本発明の食品、飲料又は飼料の単位重量あたりの本発明の化合物重量の方が多いことを意味する。
- [0048] 本発明の食品又は飲料は、特に限定するものではないが、例えば、穀物加工品、油脂加工品、大豆加工品、食肉加工品、水産製品、乳製品、野菜・果実加工品、菓子類、アルコール類、嗜好飲料、調味料、缶詰・瓶詰・袋詰食品、半乾燥または濃縮食品、乾燥食品、冷凍食品、固形食品、液体食品、香辛料類等の農産・林産加工品、畜産加工品、水産加工品等が挙げられる。
- [0049] 本発明の食品または飲料には前記有効成分が含有、添加および/または希釈されていれば特にその形状に限定はなく、タブレット状、顆粒状、カプセル状等の形状

の経口的に摂取が容易な形状物も包含する。

- [0050] 本発明の食品又は飲料中の前記有効成分の含有量は特に限定されず、その官能と活性発現の観点から適宜選択できるが、例えば食品100重量%中、0.00001重量%以上、好ましくは0.0006~6重量%であり、例えば飲料100重量%中、0.00001重量%以上、好ましくは0.0001~10重量%、更に好ましくは0.0006~6重量%である。また、本発明の有効成分が高含有されている食品又は飲料の場合は、例えば食品100重量%中、0.0001重量%以上、好ましくは0.0005~10重量%、さらに好ましくは0.001~10重量%、めえば飲料100重量%中、0.0001重量%以上、好ましくは0.0005~10重量%、さらに好ましくは0.0005~10重量%、さらに好ましくは0.0005~10重量%、さらに好ましくは、それらに含有される有効成分が、といのである。また本発明の食品又は飲料は、好ましくは、それらに含有される有効成分が、といの見えば成人)1日当たり10μg~1g/kg体重、好ましくは50μg~500mg/kg体重、更に好ましくは100μg~100mg/kg体重となるように摂取すればよい。
- [0051] また、本発明は、前記有効成分を含有してなる生物用の飼料を提供するものであり、さらに、別の一態様として、前記有効成分を生物に投与することを特徴とする生物の飼育方法をも提供する。また、本発明の別の一態様として、前記有効成分を含有することを特徴とする生物飼育用剤が提供される。ここで、「含有」の語は、含有、添加及び/又は希釈の意味を有し、含有、添加及び希釈は前記の通りの意味を有する。
- [0053] これらの発明によれば、それらを適用する前記例示するような生物において、本発明に使用される前記有効成分のNO産生抑制作用又はアルドースレダクターゼ阻害

作用に基づき、本発明の前記治療剤または予防剤によるのと同様の効果の発現が期待できる。すなわち、本発明の飼料、生物用飼育用剤は、それらが適用される生物におけるNO産生抑制又はアルドースレダクターゼ阻害を要する疾患の治療または予防効果を有する。

- [0054] 本発明に使用される前記有効成分は通常、対象生物に1日当たり10μg~1g/kg体重、好ましくは50μg~500mg/kg体重、より好ましくは100μg~100mg/kg体重投与される。投与は、たとえば、当該有効成分を、対象生物に供する人工配合飼料の原料中に添加混合しておくか、人工配合飼料の粉末原料と混合した後、その他の原料にさらに添加混合することで行うことができる。また、前記有効成分の飼料中の含有量は特に限定されるものではなく、目的に応じて適宜設定すれば良いが、例えば飼料100重量%中、0.00001重量%以上、好ましくは0.0001~30重量%、さらに好ましくは0.001~15重量%の割合が好適である。また、本発明の有効成分が高含有されている飼料の場合は、例えば飼料100重量%中、0.0001重量%以上、好ましくは0.0005~30重量%、さらに好ましくは0.001~30重量%が好適である。
- [0055] 本発明の飼料の製造法に特に限定はなく、また配合も一般の飼料に準ずるものであればよく、製造された飼料中に本発明の前記有効成分が含まれていればよい。生物飼育用剤は、前記飼料の場合に準じて、製造、使用等すればよい。
- [0056] NO産生抑制作用又はアルドースレダクターゼ阻害作用を有する本発明に使用される前記有効成分を含んでなる飼料を摂取させること、またはNO産生抑制作用又はアルドースレダクターゼ阻害作用を有する本発明に使用される前記有効成分の含有液に対象生物を浸漬することにより、家畜、実験動物、家禽、ペット動物などの体調を良好に維持し、または、改善させたりすることができる。なお、ここに例示する態様は、本発明により提供される生物の飼育方法の一態様をなす。
- [0057] 本発明において医薬、飲食品、飼料中の本発明の化合物含有量はその投与、摂取等により、生体内で所望の効果が得られ得る濃度であればよく、対応する公知の飲食品等に比べて高含有されているものが好ましい。
- [0058] 本発明で使用される前記有効成分は、その作用発現にとっての有効量の投与を行

っても毒性は認められない。たとえば経口投与の場合、前述の上記式(1)~(9)で表される化合物、もしくはこれらの光学活性体又はそれらの塩のいずれかを、それぞれ1g/kg体重でマウスに単回投与しても死亡例は認められない。また、前記有効成分は、ラットへの経口投与において1g/kg体重を経口単回投与しても死亡例は認められない。

## 実施例

- [0059] 以下、実施例を挙げて、本発明を更に具体的に説明するが、本発明はこれらの記載に何ら限定されるものではない。なお、実施例における%は特に記載がなければすべて容量%を意味する。なお、本明細書において、上記式(1)で表される化合物をTB3、上記式(2)で表される化合物をTB4、上記式(3)で表される化合物をTB5、上記式(4)で表される化合物をTB6、上記式(5)で表される化合物をTB7、上記式(6)で表される化合物をTB8、上記式(7)で表される化合物をTB9、上記式(8)で表される化合物を化合物(C042)と称される化合物を化合物(C081)、上記式(9)で表される化合物を化合物(C042)と称することがある。
- [0060] 実施例1 TB3の調製
  - (1)アシタバ根部の乾燥粉末5kgに15Lのエタノールを加え、室温で30分間抽出を行い、吸引ろ過後、エタノール抽出液と残渣に分けた。残渣に対して同様の抽出を2回行った後、エタノール抽出液を合わせ減圧濃縮し、エタノール抽出濃縮液を得た。
- [0061] (2) 実施例1-(1)で得られたエタノール抽出濃縮液を2Lの25%エタノール水溶液に溶解し、ついで逆相クロマトグラフィーを用いて分画した。樹脂はコスモシール140 C18-OPN(ナカライテスク社製:400mL)を用い、1Lの30%エタノール水溶液、5Lの40%エタノール水溶液、4Lの75%エタノール水溶液、3Lの100%エタノール水溶液の順に溶出を行った。
- [0062] (3)実施例1-(2)で得られた75%エタノール水溶液溶出画分を減圧濃縮し、シリカゲル(BW-300SP:富士シリシア化学社製、350mL)に吸着させた。溶出はクロロホルム:ヘキサンの溶媒比を2:1(800mL)、10:4(1800mL)、および酢酸エチル(1400mL)の順に段階的に行った。溶出液はフラクション1から5まで200mLごと、フ

ラクション6は150mL、フラクション7から10は100mLごと、フラクション11から16は20mLごと、フラクション17は1000mLの順に分画した。

- [0063] (4)実施例1-(3)で得られたフラクションの番号17を減圧濃縮し、シリカゲル(350 mL)に吸着させた。溶出はクロロホルム:ヘキサンの溶媒比を10:3(1000mL)、10:1(2100mL)、20:1(1000mL)、酢酸エチル(500mL)の順に段階的に行い、最初の2300mLを溶出の後、100mLごとに分画した。
- [0064] (5)実施例1-(4)で得られたフラクションの番号23,24を減圧濃縮後、クロロホルムに溶解し、ヘキサンによる再結晶を行い、黄色物質を得た。
- [0065] (6)実施例1-(5)で得られた黄色物質について、核磁気共鳴(NMR)スペクトル装置(AVANCE600型:ブルカ・バイオスピン社製)を用い、各種NMRスペクトルを測定し構造解析した。以下にNMRの帰属の信号を示す。なお、ピークの番号は下記式(化11)のとおりである。

[0066] [化11]

1 H-NMR(重クロロホルム): δ 1. 34(3H, s, CH<sub>3</sub>-3"), 1. 57(2H, m, H-4") , 1. 65(3H, s, CH<sub>3</sub>-7"), 1. 71(3H, s, CH<sub>3</sub>-7"), 1. 79(1H, s, OH-3"), 2 . 11(1H, m, H-5"), 2. 19(1H, m, H-5"), 3. 19(2H, d, J=8. 7Hz, H-1" ), 4. 82(1H, t, J=8. 7Hz, H-2"), 5. 15(1H, t, J=6. 7Hz, H-6"), 5. 21(1H, s, OH-4), 6. 44(1H, d, J=8. 4Hz, H-5'), 6. 89(2H, d, J=7. 2Hz, H-3およびH-5), 7. 46(1H, d, J=15. 0Hz, H-α), 7. 58(2H, d, J=7. 2Hz, H-2およびH-6), 7. 80(1H, d, J=8. 4Hz, H-6'), 7. 84(1H, d, J=15. OHz, H-β), 13. 51(1H, s, OH-2') 図1に<sup>1</sup>H-NMRスペクトルを示す。

- [0068]  $^{13}$ C-NMR(重クロロホルム):  $\delta$  18. 1(CH $_3$ -7"), 22. 4(C-5"), 23. 2(CH $_3$ -3"), 26. 1(CH $_3$ -7"), 27. 3(C-1"), 37. 1(C-4"), 74. 2(C-3"), 91. 6(C-2"), 102. 1(C-5'), 114. 2(C-3'), 115. 4(C-1'), 116. 4(C-3およびC-5), 118. 6(C- $\alpha$ ), 124. 4(C-6"), 128. 2(C-1), 130. 9(C-2およびC-6), 132. 1(C-6'), 132. 7(C-7"), 144. 3(C- $\beta$ ), 158. 3(C-4), 161. 9(C-2'), 167. 0(C-4'), 192. 5(C=O)
- [0069] 次いで、実施例1-(5)で得られた黄色物質の質量スペクトル(MS)を質量分析計(DX302:日本電子社製)によりFAB-MSの手法で測定した。
  FAB-MS:m/z 407(M-H) メタニトロベンジルアルコールをマトリックスに用いた。
- [0070] 以上、NMRスペクトル、質量スペクトル解析の結果、実施例1-(5)で得られた黄色物質が1-[2, 3-dihydro-4-hydroxy-2-(1-hydroxy-1, 5-dimethyl-4-hexenyl)-benzofuran-5-yl]-3-(4-hydroxyphenyl)-2-propen-1-one(分子量408, TB3)であることを確定した。
- [0071] 実施例2 TB4の調製
  - (1) 実施例1-(2) で得られた40%エタノール水溶液溶出画分を減圧濃縮し、シリカゲル(350mL)に吸着させた。溶出はクロロホルム:メタノールの溶媒比を50:1(960mL)、40:1(520mL)、20:1(1000mL)、10:1(840mL)、5:1(520mL)の順に段階的に行い、溶出液を8mLごとに分画した。
- [0072] (2)実施例2-(1)で得られたシリカフラクションの番号118から132を集めて濃縮 乾固して黄色物質を得た。
- [0073] (3)実施例2-(2)で得られた黄色物質のNMRスペクトルと質量スペクトルを実施 例1-(6)と同様の方法で測定した。以下にNMRの帰属の信号を示す。なお、ピーク の帰属の番号は以下の下記式(化12)のとおりである。

WO 2005/054170 19 PCT/JP2004/017887

[0074] [化12]

- [0075]  $^{1}$ H-NMR(重ジメチルスルホキシド):  $\delta$  1.  $18(3H, s, CH_{3}-3")$ , 1.  $28(3H, s, CH_{3}-3")$ , 3. 07(2H, m, H-1"), 3.  $87(3H, s, OCH_{3}-4")$ , 4. 72(1H, s, OH-3"), 4. 78(1H, t, J=8.7Hz, H-2"), 6. 65(1H, d, J=9.0Hz, H-5"), 6. 82(2H, d, J=8.4Hz, H-3 はびH-5), 7. 57(2H, d, J=8.4Hz, H-2 はびH-6), 7.  $59(1H, d, J=15.6Hz, H-\beta)$ , 7.  $69(1H, d, J=9.0Hz, H-\beta")$ , 7.  $81(1H, d, J=15.6Hz, H-\alpha)$ , 10. 02(1H, s, OH-4) 図3に $^{1}$ H-NMRスペクトルを示す。
- [0076]  $^{13}$ C-NMR(重ジメチルスルホキシド):  $\delta$  26. 2(CH $_3$ -3"), 26. 8(CH $_3$ -3"), 27 . 6(C-1"), 56. 5(OCH $_3$ -4'), 70. 9(C-3"), 91. 5(C-2"), 105. 2(C-5') , 115. 7(C-3'), 116. 0(C-1'), 116. 7(C-3およびC-5), 123. 8(C- $\alpha$ ), 1 27. 0(C-1), 131. 0(C-2およびC-6), 131. 3(C-6'), 142. 7(C- $\beta$ ), 160 . 5(C-4'), 160. 6(C-4), 161. 8(C-2'), 186. 5(C=O) 図4に $^{13}$ C-NMRスペクトルを示す。
- [0077] FAB-MS:m/z 353(M-H) メタニトロベンジルアルコールをマトリックスに用いた。
- 以上、NMRスペクトル、質量スペクトル解析の結果、実施例2-(2)で得られた黄色物質が1-[2, 3-dihydro-2-(1-hydroxy-1-methylethyl)-4-methoxyben zofuran-7-yl]-3-(4-hydroxyphenyl)-2-propen-1-one(分子量354、TB 4)であることを確定した。

#### [0079] 実施例3 TB5の調製

(1)実施例2-(1)で得られたシリカフラクションの番号335から349を集めて減圧 濃縮後、逆相クロマトグラフィーを用いて分画した。樹脂はコスモシール140 C18-OPN(30mL)を用いた。それぞれ200mLの10%エタノール水溶液、15%エタノー ル水溶液、20%エタノール水溶液、25%エタノール水溶液、30%エタノール水溶液 、500mLの35%エタノール水溶液、200mLの75%エタノール水溶液の順に溶出 を行い、100mLごとに溶出液を分画した。

- [0080] (2)実施例3-(1)で得られたフラクションの番号6、7を集めて濃縮乾固後、黄色物質を得た。
- [0081] (3)実施例3-(2)で得られた黄色物質のNMRスペクトルと質量スペクトルを実施例1-(6)と同様の方法で測定した。以下にNMRの帰属の信号を示す。なお、ピークの帰属の番号は以下の下記式(化13)のとおりである。

#### [0082] [化13]

[0083]  $^{1}$ H-NMR(重ジメチルスルホキシド):  $\delta$  0. 96(3H, s, CH<sub>3</sub>-7"), 1. 02(3H, s, CH<sub>3</sub>-7"), 1. 16(1H, m, H-5"), 1. 61(1H, m, H-5"), 1. 73(3H, s, CH<sub>3</sub>-3"), 1. 85(1H, m, H-4"), 2. 15(1H, m, H-4"), 3. 01(1H, m, H-6"), 3. 24(1H, m, H-1"), 3. 31(1H, m, H-1"), 4. 00(1H, s, OH-7"), 4. 23(1H, d, J=6. 0Hz, OH-6"), 5. 19(1H, t, J=7. 2Hz, H-2"), 6. 47(1H, d, J=8. 4Hz, H-5"), 6. 84(2H, d, J=8. 4Hz, H-3およびH-5), 7. 75(1H, d, J=5. 4Hz, H- $\alpha$ ), 7. 75(1H, d, J=5. 4Hz, H- $\beta$ ), 7. 75(2H, d, J=8.

4Hz, H-2およびH-6), 8. 03(1H, d, J=8. 4Hz, H-6'), 10. 11(1H, s, O H-4), 10. 55(1H, s, OH-4'), 14. 00(1H, s, OH-2')
図5に<sup>1</sup>H-NMRスペクトルを示す。

- [0084]  $^{13}$ C-NMR(重ジメチルスルホキシド):  $\delta$  17. 0(CH $_3$ -3"), 22. 1(C-1"), 25. 4(CH $_3$ -7"), 27. 2(CH $_3$ -7"), 30. 3(C-5"), 37. 5(C-4"), 72. 4(C-7"), 78. 0(C-6"), 108. 0(C-5"), 113. 0(C-1"), 115. 0(C-3"), 116. 0(C-3"), 118. 0(C-5"), 118. 0(C-2"), 126. 0(C-2"), 126. 0(C-2"), 126. 0(C-4"), 145. 0(C-6"), 161. 0(C-4), 163. 0(C-4"), 164. 0(C-4"), 192. 0(C-6")
- [0085] FAB-MS:m/z 425(M-H) メタニトロベンジルアルコールをマトリックスに用いた。
- 以上、NMRスペクトル、質量スペクトル解析の結果、実施例3-(2)で得られた黄色物質が1-[2, 4-dihydroxy-3-(6, 7-dihydroxy-3, 7-dimethyl-2-octenyl) phenyl]-3-(4-hydroxyphenyl)-2-propen-1-one(分子量426, TB5)であることを確定した。
- [0087] 実施例4 TB6の調製
  - (1)実施例2-(1)で得られたシリカフラクションの番号142から164を集めて濃縮 乾固後、酢酸エチルに溶解した。続いてヘキサンによる再結晶を行い、生じた沈殿と 上清とを分けた。
- [0088] (2)実施例4-(1)で得られた上清の濃縮物をシリカゲル(100mL)に吸着させた。 溶出はヘキサン:酢酸エチル=7:5の溶媒を用い、溶出液を8mLごとに分画した。
- [0089] (3)実施例4-(2)で得られたシリカフラクションの番号41から51を集めて濃縮乾固 して黄色物質を得た。
- [0090] (4)実施例4-(3)で得られた黄色物質のNMRスペクトルと質量スペクトルを実施 例1-(6)と同様の方法で測定した。以下にNMRの帰属の信号を示す。なお、ピーク の帰属の番号は以下の下記式(化14)のとおりである。

[0091] [化14]

[0092]  $^{1}$ H-NMR(重ジメチルスルホキシド):  $\delta$  0. 96(3H, s, CH $_{3}$ -7"), 0. 99(3H, t, J=6. 9Hz, -O-CH $_{2}$ -CH $_{3}$ ), 1. 04(3H, s, CH $_{3}$ -7"), 1. 15(1H, m, H-5"), 1. 60(1H, m, H-5"), 1. 72(3H, s, CH $_{3}$ -3"), 1. 89(1H, m, H-4"), 2. 1 3(1H, m, H-4"), 3. 18(1H, m, H-6"), 3. 24(2H, m, H-1"), 3. 29(2H, m, -O-CH $_{2}$ -CH $_{3}$ ), 4. 27(1H, d, J=6. 0Hz, OH-6"), 5. 20(1H, t, J=6. 9Hz, H-2"), 6. 47(1H, d, J=9. 0Hz, H-5'), 6. 84(2H, d, J=8. 4Hz, H -3およびH-5), 7. 75(1H, d, J=4. 8Hz, H- $\alpha$ ), 7. 75(1H, d, J=4. 8Hz, H- $\beta$ ), 7. 75(2H, d, J=8. 4Hz, H-2およびH-6), 8. 31(1H, d, J=9. 0Hz, H-6'), 10. 11(1H, s, OH-4), 10. 55(1H, s, OH-4'), 14. 00(1H, s, OH-2')

図7に<sup>1</sup>H-NMRスペクトルを示す。

[0093]  $^{13}$ C-NMR(重ジメチルスルホキシド):  $\delta$  17. 0(CH $_3$ -3"), 17. 0(-O-CH $_2$ -C H $_3$ ), 21. 1(CH $_3$ -7"), 22. 1(C-1"), 23. 3(CH $_3$ -7"), 29. 9(C-5"), 37. 2( C-4"), 56. 6(-O-CH $_2$ -CH $_3$ ), 75. 1(C-6"), 77. 5(C-7"), 108. 2(C-5'), 113. 6(C-1'), 115. 4(C-3'), 116. 7(C-3およびC-5), 118. 3(C- $\alpha$ ), 1 22. 7(C-2"), 126. 7(C-1), 130. 6(C-6'), 132. 0(C-2およびC-6), 135. 5(C-3"), 145. 0(C- $\beta$ ), 161. 1(C-4), 163. 1(C-4'), 164. 4(C-2'), 1 92. 6(C=O)

図8に<sup>13</sup>C-NMRスペクトルを示す。

- [0094] FAB-MS:m/z 453(M-H) メタニトロベンジルアルコールをマトリックスに用いた。
- [0095] 以上、NMRスペクトル、質量スペクトル解析の結果、実施例4-(3)で得られた黄色物質が1-[3-(7-ethoxy-6-hydroxy-3, 7-dimethyl-2-octenyl)-2, 4-dihydroxyphenyl]-3-(4-hydroxyphenyl)-2-propen-1-one(分子量454、TB6)であることを確定した。
- [0096] 実施例5 TB7の調製
  - (1)実施例1-(4)で得られたフラクションの番号4から22を減圧濃縮後、クロロホルムに溶解した。続いてヘキサンによる再結晶を行い、生じた沈殿と上清とを分けた。
- [0097] (2) 実施例5-(1)で得られた上清の濃縮物をシリカゲル(350mL)に吸着させた。 溶出はクロロホルム:ヘキサンの溶媒比を100:1(1500mL)、50:1(2600mL)、2 0:1(2600mL)、酢酸エチル(300mL)の順に段階的に行い、溶出液を8mLごとに 分画した。
- [0098] (3)実施例5-(2)で得られたフラクションの21から30を集めて濃縮乾固して黄色 物質を得た。
- [0099] (4)実施例5-(3)で得られた黄色物質のNMRスペクトルと質量スペクトルを実施 例1-(6)と同様の方法で測定した。以下にNMRの帰属の信号を示す。なお、ピーク の帰属の番号は以下の下記式(化15)のとおりである。
- [0100] [化15]

[0101] <sup>1</sup>H-NMR(重ジメチルスルホキシド): δ 0. 91(3H, s, CH<sub>3</sub>-7"), 0. 96(3H, s,

図9に<sup>1</sup>H-NMRスペクトルを示す。

- [0103] FAB-MS:m/z 421(M-H) メタニトロベンジルアルコールをマトリックスに用いた。
- [0104] 以上、NMRスペクトル、質量スペクトル解析の結果、実施例5-(3)で得られた黄色物質が1-[3-(2,5-epoxy-2,6,6-trimethyl-cyclohexylmethyl)-2-hydroxy-4-methoxyphenyl]-3-(4-hydroxyphenyl)-2-propen-1-one(分子量422、TB7)であることを確定した。
- [0105] 実施例6 TB8の調製
  - (1)実施例1-(3)で得られたシリカフラクションの番号10から15を集めて減圧濃縮後、クロロホルムに溶解した。続いてヘキサンによる再結晶を行い、生じた沈殿と上清とを分けた。
- [0106] (2) 実施例6-(1) で得られた上清を減圧濃縮後、逆相クロマトグラフィーを用いて 分画した。カラムはTSK gel ODS-80Ts (21.5mm×30cm:東ソー社製)を用

いた。溶媒は蒸留水:アセトニトリル=15:85、溶出速度は5mL/分、検出は215nmで行った。溶出液の紫外線吸収を指標に溶出液を分画した。

- [0107] (3) 実施例6-(2) で得られた逆相クロマトフラクション2(保持時間57.6分の検出 ピークを含むフラクション)を濃縮乾固して黄色物質を得た。
- [0108] (4)実施例6-(3)で得られた黄色物質のNMRスペクトルと質量スペクトルを実施 例1-(6)と同様の方法で測定した。以下にNMRの帰属の信号を示す。なお、ピーク の帰属の番号は以下の下記式(化16)のとおりである。

#### [0109] [化16]

[0110]  $^{1}$ H-NMR(重ジメチルスルホキシド):  $\delta$  1. 19(3H, s, CH<sub>3</sub>-7"), 1. 19(3H, s, CH<sub>3</sub>-7"), 1. 70(3H, s, CH<sub>3</sub>-3"), 2. 62(2H, d, J=6. 6Hz, H-4"), 3. 29(1H, m, H-1"), 3. 31(1H, m, H-1"), 3. 91(3H, s, OCH<sub>3</sub>-4'), 5. 19(1H, t, J=6. 9Hz, H-2"), 5. 47(1H, m, H-5"), 5. 55(1H, d, J=15. 6Hz, H-6"), 6. 68(1H, d, J=9. 0Hz, H-5'), 6. 85(2H, d, J=8. 4Hz, H-3およびH-5), 7. 78(2H, d, J=8. 4Hz, H-2およびH-6), 7. 79(1H, d, J=13. 2Hz, H- $\beta$ ), 7. 83(1H, d, J=13. 2Hz, H- $\alpha$ ), 8. 23(1H, d, J=9. 0Hz, H-6'), 10. 14(1H, s, OH-4), 10. 81(1H, s, OOH-7"), 13. 81(1H, s, OH-2')

図11に<sup>1</sup>H-NMRスペクトルを示す。

[0111]  $^{13}$ C-NMR(重ジメチルスルホキシド):  $\delta$  16. 8(CH  $_3$ -3"), 22. 1(C-1"), 25. 5

WO 2005/054170 26 PCT/JP2004/017887

 $(CH_3-7")$ , 25.  $5(CH_3-7")$ , 43. 0(C-4"), 56.  $9(OCH_3-4')$ , 81. 1(C-7"), 103. 7(C-5'), 114. 9(C-1'), 116. 6(C-3'), 116. 7(C-3およびC-5), 118.  $1(C-\alpha)$ , 123. 5(C-2"), 126. 5(C-1), 127. 9(C-5"), 131. 4(C-6"), 132. 3(C-2およびC-6), 134. 3(C-3"), 137. 0(C-6"), 145.  $7(C-\beta)$ , 161. 3(C-4), 163. 0(C-2'), 163. 9(C-4'), 193. 3(C=0) 図12 $C^{13}$ C-NMRスペクトルを示す。

- [0112] FAB-MS:m/z 437(M-H) メタニトロベンジルアルコールをマトリックスに用いた。
- [0113] 以上、NMRスペクトル,質量スペクトル解析の結果、実施例6-(3)で得られた黄色物質が1-[2-hydroxy-3-(7-hydroperoxy-3, 7-dimethyl-2, 5-octadienyl)-4-methoxyphenyl]-3-(4-hydroxyphenyl)-2-propen-1-one(分子量438, TB8)であることを確定した。
- [0114] 実施例7 TB9の調製
  - (1)実施例6-(2)で得られた逆相クロマトフラクション3(保持時間61.2分の検出ピークを含むフラクション)を濃縮乾固して黄色物質を得た。
- [0115] (2)実施例7-(1)で得られた黄色物質のNMRスペクトルと質量スペクトルを実施 例1-(6)と同様の方法で測定した。以下にNMRの帰属の信号を示す。なお、ピーク の帰属の番号は以下の下記式(化17)のとおりである。

[0116] [化17]

- 1117] <sup>1</sup>H-NMR(重ジメチルスルホキシド): δ 1. 40(1H, m, H-5"), 1. 56(1H, m, H-5"), 1. 62(3H, s, CH<sub>3</sub>-7"), 1. 72(3H, s, CH<sub>3</sub>-3"), 1. 89(2H, m, H-4"), 3. 27(1H, m, H-1"), 3. 31(1H, m, H-1"), 3. 91(3H, s, OCH<sub>3</sub>-4'), 4. 07(1H, t, J=6. 9Hz, H-6"), 4. 79(1H, s, H-8"), 4. 84(1H, s, H-8"), 5. 14(1H, t, J=6. 6Hz, H-2"), 6. 68(1H, d, J=9. 0Hz, H-5'), 6. 8 5(2H, d, J=8. 4Hz, H-3およびH-5), 7. 78(2H, d, J=8. 4Hz, H-2およびH-6), 7. 78(1H, d, J=15. 0Hz, H-β), 7. 83(1H, d, J=15. 0Hz, H-α), 8. 24(1H, d, J=9. 0Hz, H-6'), 10. 15(1H, s, OH-4), 11. 25(1H, s, OH-6"), 13. 81(1H, s, OH-2')
  図13に<sup>1</sup>H-NMRスペクトルを示す。
- [0118]  $^{13}$ C-NMR(重ジメチルスルホキシド):  $\delta$  16. 7(CH $_3$ -3"), 17. 7(CH $_3$ -7"), 22  $\cdot$  0(C-1"), 29. 5(C-5"), 36. 0(C-4"), 56. 9(OCH $_3$ -4'), 88. 2(C-6"), 103. 6(C-5'), 114. 0(C-8"), 114. 9(C-1'), 116. 7(C-3'), 116. 7(C-3 $^{\prime}$ ), 118. 1(C- $\alpha$ ), 122. 9(C-2"), 126. 5(C-1), 131. 3(C-6')  $\cdot$  132. 3(C-2およびC-6), 134. 9(C-3"), 145. 3(C-7"), 145. 7(C- $\beta$ ), 161. 3(C-4), 163. 0(C-2'), 163. 8(C-4'), 193. 3(C=O) 図14に $^{13}$ C-NMRスペクトルを示す。
- 「0119」 FAB-MS:m/z 437(M-H) メタニトロベンジルアルコールをマトリックスに用

いた。

- [0120] 以上、NMRスペクトル,質量スペクトル解析の結果、実施例7-(1)で得られた黄色物質が1-[2-hydroxy-3-(6-hydroperoxy-3, 7-dimethyl-2, 7-octadieny l)-4-methoxyphenyl]-3-(4-hydroxyphenyl)-2-propen-1-one(分子量438, TB9)であることを確定した。
- [0121] 実施例8 化合物(C081)の調製
  - (1)実施例6-(3)で得られたTB8 100mg をメタノール50mLに溶解し、トリフェニルホスフィン(東京化成工業社製:60mg)を加え室温で1時間反応した。反応液を減圧濃縮し、クロロホルム:メタノール=10:1を展開溶媒とした薄層クロマトグラフィーに供した。次に、紫外線吸収部分をかきとり、展開溶媒で抽出後、濃縮乾固することにより、黄色物質 57.2mg を得た。
- [0122] (2)実施例8-(1)で得られた黄色物質のNMRスペクトルと質量スペクトルを実施 例1-(6)と同様の方法で測定した。以下にNMRの帰属の信号を示す。なお、ピーク の帰属の番号は以下の式(化18)のとおりである。
- [0123] [化18]

[0124]  $^{1}$ H-NMR(重ジメチルスルホキシド):  $\delta$  1. 13(3H, s, CH $_{3}$ -7"), 1. 13(3H, s, CH $_{3}$ -7"), 1. 70(3H, s, CH $_{3}$ -3"), 2. 59(2H, d, J=7. 2Hz, H-4"), 3. 28(2H, d, J=7. 2Hz, H-1"), 3. 91(3H, s, OCH $_{3}$ -4'), 4. 42(1H, s, OH-7"), 5. 17(1H, t, J=7. 2Hz, H-2"), 5. 42(1H, m, H-5"), 5. 52(1H, d, J=1

- 5. 0Hz, H-6"), 6. 68(1H, d, J=9. 0Hz, H-5'), 6. 85(2H, d, J=9. 0Hz, H-3 およびH-5), 7. 77(1H, d, J=15. 0Hz, H-β), 7. 78(2H, d, J=9. 0Hz, H-2 およびH-6), 7. 83(1H, d, J=15. 0Hz, H-α), 8. 24(1H, d, J=9. 0Hz, H-6'), 10. 17(1H, s, OH-4), 13. 80(1H, s, OH-2') 図15に H-NMRスペクトルを示す。
- [0125]  $^{13}$ C-NMR(重ジメチルスルホキシド):  $\delta$  16. 8(CH $_3$ -3"), 22. 1(C-1"), 31. 0 (CH $_3$ -7"), 31. 0(CH $_3$ -7"), 42. 7(C-4"), 56. 9(OCH $_3$ -4'), 69. 7(C-7"), 103. 6(C-5'), 114. 9(C-1'), 116. 7(C-3'), 116. 7(C-3およびC-5), 118. 1(C- $\alpha$ ), 123. 2(C-2"), 123. 9(C-5"), 126. 6(C-1), 131. 3(C-6'), 132. 3(C-2およびC-6), 134. 6(C-3"), 141. 5(C-6"), 145. 7(C- $\beta$ ), 161. 3(C-4), 163. 0(C-2'), 163. 8(C-4'), 193. 3(C=O) 図16に $^{13}$ C-NMRスペクトルを示す。
- [0126] FAB-MS:m/z 421(M-H) メタニトロベンジルアルコールをマトリックスに用いた。
- [0127] 以上、NMRスペクトル、質量スペクトル解析の結果、実施例8-(1)で得られた黄色物質が1-[2-hydroxy-3-(7-hydroxy-3, 7-dimethyl-2, 5-octadienyl)-4-methoxyphenyl]-3-(4-hydroxyphenyl)-2-propen-1-one(分子量422、化合物(C081))であることを確定した。
- [0128] 実施例9 化合物(C042)の調製
  - (1) 2', 4'-Dihydroxyacetophenone (和光純薬社製)を2M水酸化カリウムメタ ノール溶液中、氷冷下1-Bromo-2-methyl-2-butene (アルドリッチ社製)で処 理した後、メタノール中、パラジウム黒 (ナカライテスク社製) 存在下、水素還元するこ とで2', 4'-Dihydroxy-3'-(3-methylbutyl) acetophenoneを得た。続いて、2 ', 4'-Dihydroxy-3'-(3-methylbutyl) acetophenoneと4-Hydroxybenzald ehyde (アルドリッチ社製) とクライゼン縮合することにより、黄色物質を得た。
- [0129] (2)実施例9-(1)で得られた黄色物質のNMRスペクトルと質量スペクトルを実施 例1-(6)と同様の方法で測定した。以下にNMRの帰属の信号を示す。なお、ピーク の帰属の番号は以下の式(化19)のとおりである。

WO 2005/054170 30 PCT/JP2004/017887

[0130] [化19]

- [0131] <sup>1</sup>H-NMR(重ジメチルスルホキシド): δ 0. 91(3H, s, CH<sub>3</sub>-3"), 0. 92(3H, s, CH<sub>3</sub>-3"), 1. 34(2H, m, H-2"), 1. 54(1H, m, H-3"), 2. 55(2H, m, H-1"), 6. 47(1H, d, J=9. 0Hz, H-5'), 6. 84(2H, d, J=9. 0Hz, H-3およびH-5), 7. 74(2H, d, J=9. 0Hz, H-2およびH-6), 7. 74(2H, s, H-α, H-β), 8. 02(1H, d, J=9. 0Hz, H-6'), 10. 10(1H, s, OH-4), 10. 46(1H, s, OH-4')13. 98(1H, s, OH-2')
  図17に H-NMRスペクトルを示す。
- [0132] FAB-MS:m/z 327(M+H)<sup>+</sup>メタニトロベンジルアルコールをマトリックスに用いた。
- [0133] 以上、NMRスペクトル、質量スペクトル解析の結果、実施例9-(1)で得られた黄色物質が1-[2, 4-dihydroxy-3-(3-methylbutyl)phenyl]-3-(4-hydroxyphenyl)-2-propen-1-one(分子量326、化合物(C042))であることを確定した。
- [0134] 実施例10 アルドースレダクターゼ阻害活性

実施例1~9で調製した化合物 (TB3、TB4、TB5、TB6、TB7、TB8、TB9、化合物 (C081) 又は化合物 (C042)) のアルドースレダクターゼ阻害活性を以下の方法により測定した。試料 (各化合物を50%ジメチルスルホキシド水溶液に溶解したもの)  $10 \mu$  L、0. 2Mリン酸緩衝液 (pH6. 2)  $100 \mu$  L、1mM NADPH (リン酸緩衝液)  $20 \mu$  L、人筋肉細胞由来アルドースレダクターゼ溶液 (0. 1U/mL、和光純薬工業社製、リン酸緩衝液)  $10 \mu$  Lに100mMメチルグリオキサール20  $\mu$  Lを加え、30秒経過の後より180秒間、NADPHの340nmにおける吸光度の変化を測定した。

陰性対照試料として試料の代わりに50%ジメチルスルホキシド水溶液を使用した。また、各試料のブランクとしてメチルグリオキサール溶液の代わりに蒸留水を使用して吸光度を測定した。測定値は2回の実験値の平均値で示した。アルドースレダクターゼ阻害率(%)は以下の式により算出した。

阻害率(%)= $[1-(\triangle As-\triangle Asb)/(\triangle Ac-\triangle Acb)]\times 100$ 

ここで、 $\triangle$ As及び $\triangle$ Acはそれぞれ試料溶液、陰性対照溶液の1分間あたりの吸光度変化を示し、 $\triangle$ Asb及び $\triangle$ Acbはそれぞれ試料溶液、陰性対照溶液のブランク溶液の1分間あたりの吸光度変化を示す。

試料の添加量は各化合物の最終濃度を表1に示す通りとした。その結果、TB3、TB4、TB5、TB6、TB7、TB8、TB9、化合物(C081)及び化合物(C042)に濃度依存的にアルドースレダクターゼ阻害活性のあることが明らかになった。表1にその結果を示す。

#### [0135] [表1]

	アルドースレダクターゼ阻害率 (%) 濃度			
化合物	10μΜ	20μΜ	4 0 μ M	
ТВ3	14.2	30.1	53.8	
ТВ4	57.4	57.9	N. T.	
T B 5	35.1	49.7	66.7	
T B 6	41.9	56.5	66.8	
ТВ7	20.1	33.8	54.3	
T B 8	17.9	32.7	44.2	
T B 9	31.6	44.7	57.3	
化合物 (СО81)	11.9	16.2	26.7	
化合物 (C042)	47.8	68.7	N. T.	

N. T. :試験せず

#### [0136] 実施例11 NO産生抑制活性

実施例1~9で調製した化合物(TB3、TB4、TB5、TB6、TB7、TB8、TB9、化合物(C081)及び化合物(C042))のNO産生抑制活性を以下の方法により測定した。10%ウシ胎児血清(バイオウィタカー社製、14-506F)含有、ダルベッコ改良イーグル培地(シグマ社製、D5796)にRAW264. 7細胞(ATCC TIB 71)を4 x 10<sup>5</sup>個/mLになるように懸濁し、48穴マイクロタイタープレートのウェルに500 μ L ず

つ加えて5%炭酸ガス存在下、37℃で培養した。24時間後に、10%ウシ胎児血清(バイオウィタカー社製)含有、フェノールレッド不含、2mM Lーグルタミン(ライフテックオリエンタル社製、25030—149)含有ダルベッコ改良イーグル培地(バイオウィタカー社製,12—917F)に交換し、各ウェルにそれぞれ1 $\mu$ Lの10mM、5mM、2.5 mMのTB3、TB4、TB5、TB6、TB7、TB8、TB9、化合物(C081)又は化合物(C042)(いずれもジメチルスルホキシド溶液)を添加した。さらに1時間培養した後、各ウェルに5 $\mu$ Lの100 $\mu$ g/mLリポポリサッカライド(LPS、シグマ社製、L-2010)水溶液を添加して16時間培養した後、NOが培地中で酸化されることによって生じるNO。濃度を測定した。なお、対照として各化合物の代わりにジメチルスルホキシドを添加した区分を設定した。上記培養後、100 $\mu$ Lの培養上清に100 $\mu$ Lの4%グリース試薬(シグマ社製、G4410)を加え、室温で15分間放置した後、540nmにおける吸光度を測定した。既知の濃度のNaNO。(シグマ社製、S2252)で作製した検量線から培地中のNO。濃度を計算した。測定はすべて2連で行った。各化合物のNO産生抑制能は以下の式に従い算出した。

X:各化合物存在下のNO。量

Y:対照におけるNO。一量

NO産生抑制能(%)=[1-X/Y]×100

その結果、TB3、TB4、TB5、TB6、TB7、TB8、TB9、化合物(C081)及び化合物(C042)はLPSによるNO産生誘導を濃度依存的に抑制した。その結果を表2に示す。

[0137] [表2]

X 2					
	LPS誘導NO産生抑制能(%) 濃度				
化合物	5 μ M	1 0 μ Μ	20μΜ		
T B 3	8. 9	9. 5	43.8		
T B 4	32.6	56.4	63.7		
T B 5	17.9	35.2	76.0		
T B 6	17.3	29.4	62.2		
T B 7	12.2	23.9	42.9		
ТВ 8	12.2	18.7	36.9		
T B 9	11.2	29.2	49.6		
化合物 (C081)	N. T.	31.6	53.7		
化合物 (C 0 4 2)	N. T.	19.3	50.2		

N. T. : 試験せず

## 産業上の利用可能性

[0138] 本発明により、新規なカルコン類化合物が提供される。当該化合物はそのNO産生抑制作用又はアルドースレダクターゼ阻害作用を有しており、当該生理活性を利用した医薬、食品、飲料または飼料の有効成分として有用である。

# 請求の範囲

[1] 下記式(1)〜(9)のいずれかで表されるカルコン類化合物、その誘導体又はそれらの塩。

[化1]

[化2]

[化3]

[化4]

[化5]

[化6]

[化7]

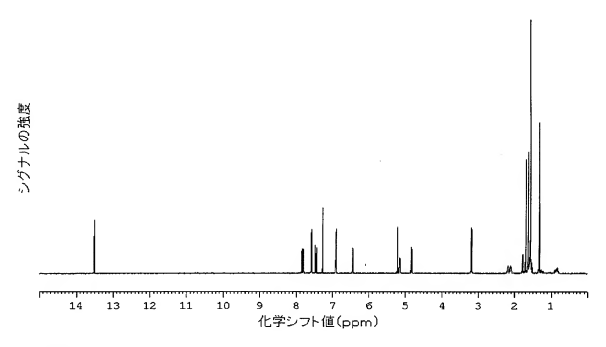
[化8]

[化9]

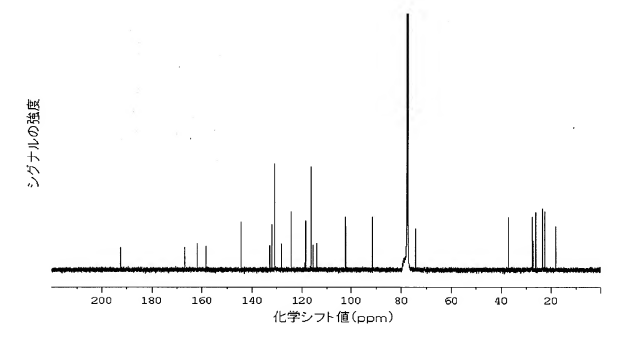
- [2] 請求項1記載の化合物、その誘導体又はそれらの塩を有効成分として含有することを特徴とする、当該化合物に感受性を示す疾患の治療剤又は予防剤。
- [3] 該化合物に感受性を示す疾患が、治療又は予防に一酸化窒素産生抑制又はアルドースレダクターゼ阻害を要する疾患である請求項2記載の治療剤又は予防剤。

- [4] 請求項1記載の化合物、その誘導体又はそれらの塩を有効成分として含有することを特徴とする、一酸化窒素産生抑制剤又はアルドースレダクターゼ阻害剤。
- [5] 請求項1記載の化合物、その誘導体又はそれらの塩を含有することを特徴とする食品、飲料又は飼料。
- [6] 該化合物に感受性を示す疾患の治療用又は予防用である請求項5記載の食品、 飲料又は飼料。
- [7] 該化合物に感受性を示す疾患が、治療又は予防に一酸化窒素産生抑制又はアルドースレダクターゼ阻害を要する疾患である請求項6記載の食品、飲料又は飼料。

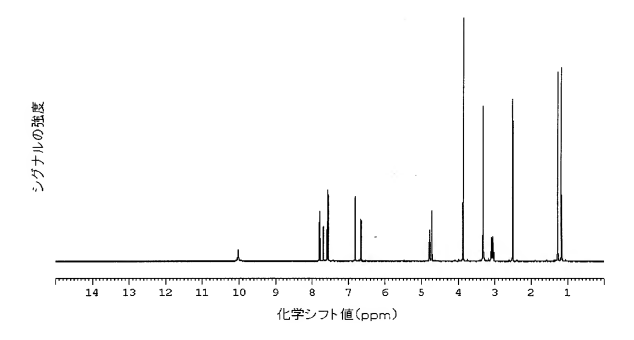
[図1]



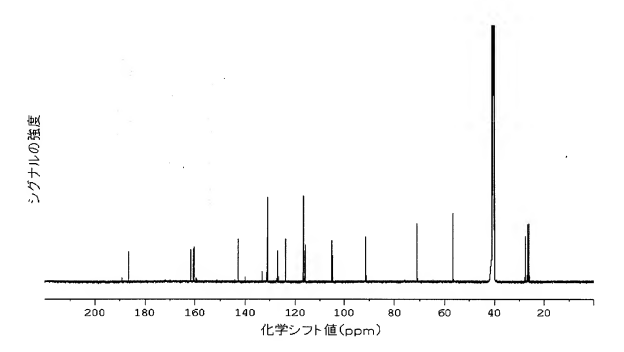
[図2]



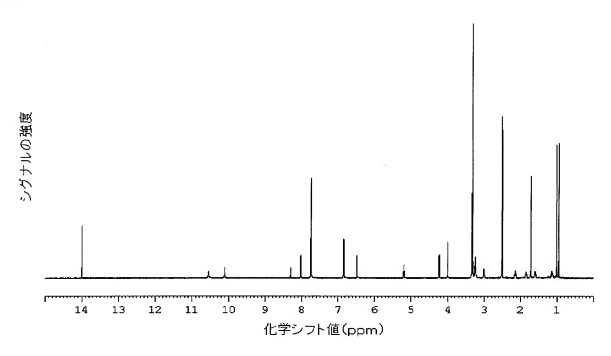
[図3]



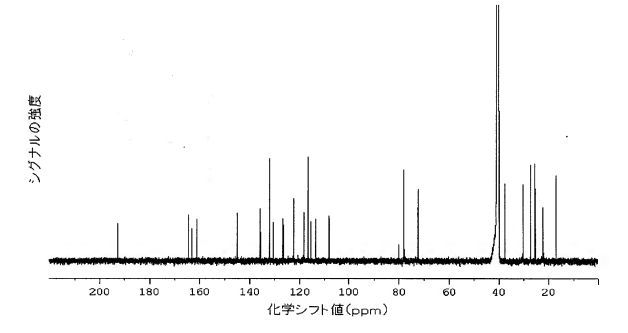
[図4]



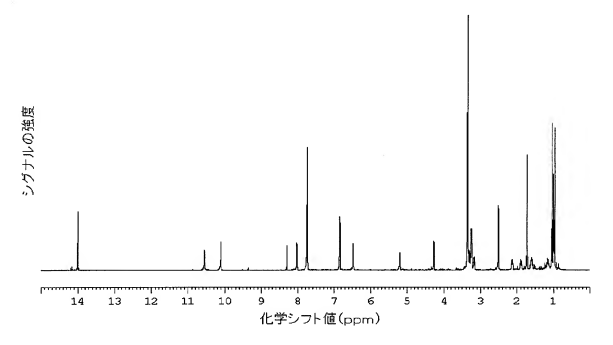
[図5]



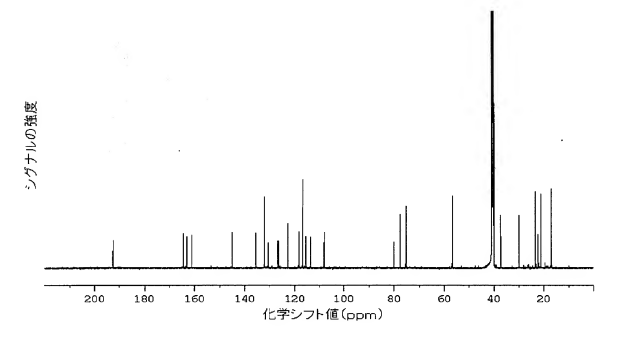
[図6]



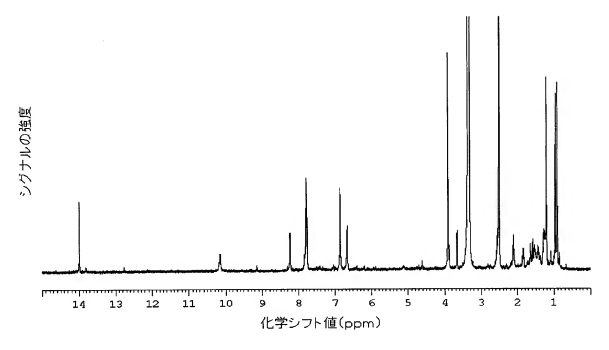
[図7]



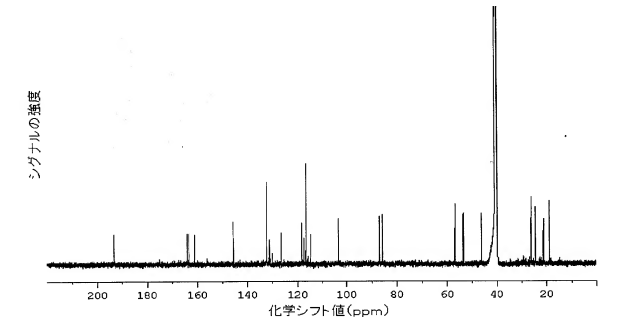
[図8]



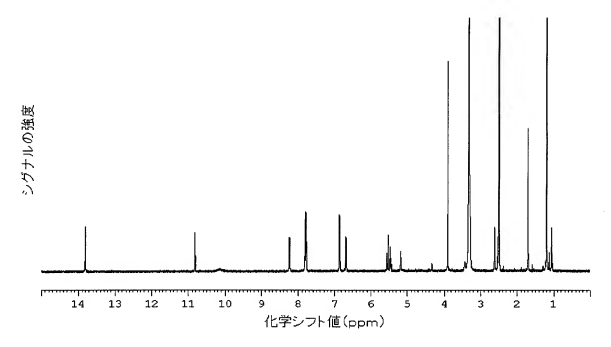
[図9]



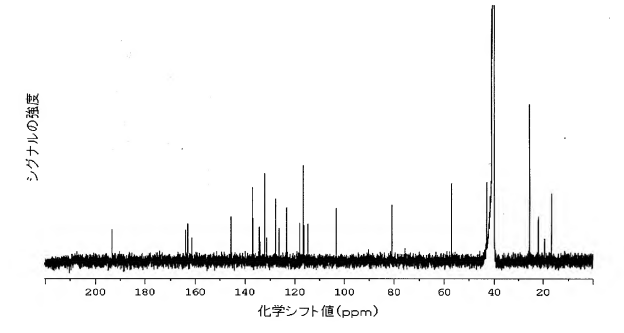
[図10]



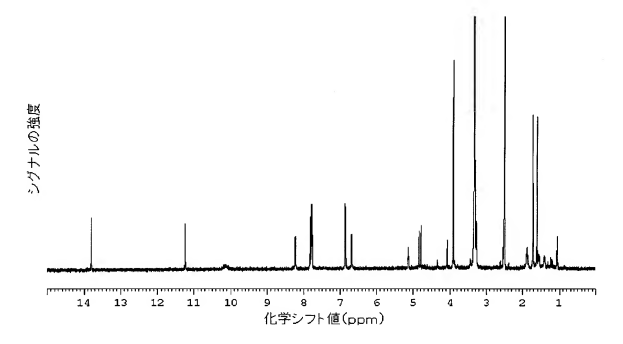
[図11]



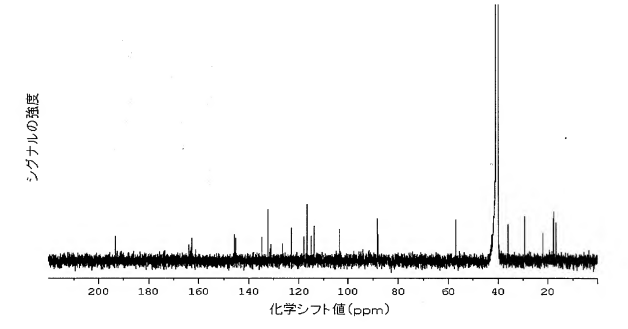
[図12]



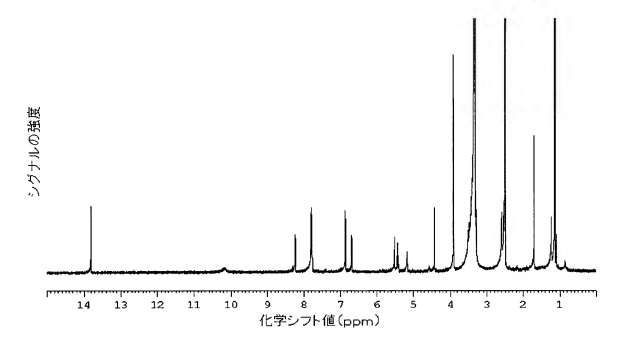
[図13]



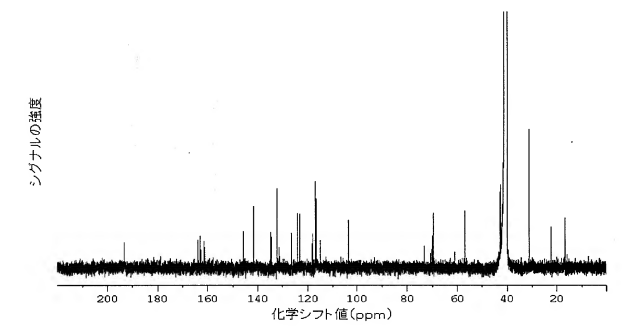
[図14]



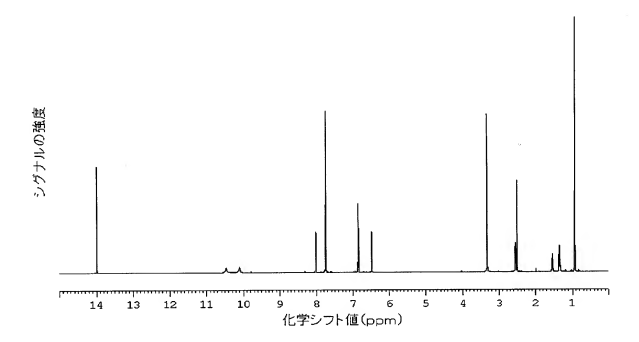
[図15]



[図16]



[図17]



## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/017887

	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  t.Cl <sup>7</sup> C07C49/835, 49/84, 409/08, C07D307/80, 493/08, A61K31/343,  31/12, 31/201, 31/34, A61P3/10, 9/10, 13/12, 19/02, 19/06,						
19/08, 25/02, 27/12, 29/00, 31/00, 35/00, 43/00, A23L1/30, 1/16 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
B. FIELDS SE	B. FIELDS SEARCHED						
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  Int.Cl <sup>7</sup> C07C49/835, 49/84, 409/08, C07D307/80, 493/08, A61K31/343,  31/12, 31/201, 31/34, A61P3/10, 9/10, 13/12, 19/02, 19/06,  19/08, 25/02, 27/12, 29/00, 31/00, 35/00, 43/00, A23L1/30, 1/16							
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched							
	pase consulted during the international search (name of (STN), REGISTRY (STN)	data base and, where practicable, search te	rms used)				
C. DOCUME	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where ap	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
Х	JP 64-13019 A (Tsumura Junte 17 January, 1989 (17.01.89), Claims; example 12 (Family: none)	ndo Co., Ltd.),	1-7				
A	JP 63-104912 A (Tsumura Junt 10 May, 1988 (10.05.88), (Family: none)	endo Co., Ltd.),	1-7				
A	JP 2001-58969 A (Nettairin S Kenkyu Kumiai), 06 March, 2001 (06.03.01), (Family: none)	aisei Gijutsu	1-7				
× Further do	ocuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
* Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone					
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the		"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art					
priority date		"&" document member of the same patent fa	mily				
Date of the actual completion of the international search 21 February, 2005 (21.02.05)		Date of mailing of the international search report 08 March, 2005 (08.03.05).					
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer					
Facsimile No.		Telephone No.					
Facilitie NU.							

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/017887

Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to clai				
A	JP 10-511346 A (INDENA S.P.A.), 04 November, 1998 (04.11.98), & WO 96/19209 A1 & EP 800387 A1 & US 5808137 A	1-7		
A	JP 2-164822 A (Taisho Pharmaceutical Co., Ltd.), 25 June, 1990 (25.06.90), (Family: none)	1-7		
A	JP 4-29968 A (Taisho Pharmaceutical Co., Ltd.), 31 January, 1992 (31.01.92), (Family: none)	1-7		
P,X	WO 2004/96198 A1 (Takara Bio Inc.), 11 November, 2004 (11.11.04), Claims; pages 34 to 36; examples (Family: none)	1-7		
E,A	WO 2004/112817 A1 (Takara Bio Inc.), 29 December, 2004 (29.12.04), (Family: none)	1-7		

### A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl. 7 C07C49/835, 49/84, 409/08, C07D307/80, 493/08, A61K31/343, 31/12, 31/201, 31/34, A61P3/10, 9/10, 13/12, 19/02, 19/06, 19/08, 25/02, 27/12, 29/00, 31/00, 35/00, 43/00, A23L1/30, 1/16

#### B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl. 7 C07C49/835, 49/84, 409/08, C07D307/80, 493/08, A61K31/343, 31/12, 31/201, 31/34, A61P3/10, 9/10, 13/12, 19/02, 19/06, 19/08, 25/02, 27/12, 29/00, 31/00, 35/00, 43/00, A23L1/30, 1/16

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)

#### C. 関連すると認められる文献

し.				
引用文献の		関連する		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号		
X	JP 64-13019 A(株式会社津村順天堂), 1989.01.17, 特許請求の範囲, 実施例12 (ファミリーなし)	1-7		
A	JP 63-104912 A(株式会社津村順天堂), 1988.05.10 (ファミリーなし)	1 - 7		
, A	JP 2001-58969 A(熱帯林再生技術研究組合), 2001.03.06 (ファミリーなし)	1-7		

#### 区欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

## \* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

#### の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 21.02.2005 国際調査報告の発送日 08.3.2005 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 松本 直子 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3443

## 国際調査報告

C (続き).	関連すると認められる文献	BRV-6 1- ve
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
. A	JP 10-511346 A(インデナ・ソチエタ・ペル・アチオニ), 1998.11.04 & WO 96/19209 A1 & EP 800387 A1 & US 5808137 A	1-7
A	JP 2-164822 A(大正製薬株式会社), 1990.06.25 (ファミリーなし)	1-7
A	JP 4-29968 A(大正製薬株式会社), 1992.01.31 (ファミリーなし)	1-7
P, X	WO 2004/96198 A1(タカラバイオ株式会社), 2004.11.11, 特許請求の範囲,第34-36頁,実施例 (ファミリーなし)	1-7
E, A	WO 2004/112817 A1(タカラバイオ株式会社), 2004.12.29 (ファミリーなし)	1-7
,		
* 4		
		,
·		
,		
		-%-
•		,
		, .
	* 1	,